PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-040885

(43)Date of publication of application: 13.02.1996

(51)Int.CI.

A61K 31/135 A61K 47/30 A61K 47/38

(21)Application number: 06-183772

(71)Applicant: TANABE SEIYAKU CO LTD

(22)Date of filing:

04.08.1994

(72)Inventor: HIRAKAWA YOSHIYUKI

YOSHINO KOUSUKE KAMIMURA KATSUJI **FURUKAWA GIICHI**

(54) TRIMEBUTINE MALEATE-CONTAINING PREPARATION FREE FROM BITTER TASTE

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a trimebutine maleate-containing preparation free from bitter taste and capable of being readily orally administrated.

CONSTITUTION: This medical preparation free from bitter taste is obtained by granulating trimebutine maleate using a water-insoluble polymer as a binder and blending a water-repelling salt therewith if necessary. Accordingly, the bitter taste peculiar to trimebutine maleate is masked and a readily administratable oral medicine reduced in numbness can be obtained.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

20.08.1996

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

2836493

[Date of registration]

09.10.1998

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平8-40885

(43)公開日 平成8年(1996)2月13日

(51) Int.Cl. ⁶ A 6 1 K	31/135	設別記号 ACJ	庁内整理番号 9455-4C	FI	技術表示箇所
•	47/30 47/38	L L	0.00		

審査耐求 未耐求 請求項の数4 OL (全 10 頁)

(21)出願番号	特顧平6 -183772	(71)出顧人	
(na) (turn) =			田辺製薬株式会社
(22)出願日	平成6年(1994)8月4日		大阪府大阪市中央区道修町3丁目2番10号
		(72)発明者	平川・善行
			兵庫県神戸市東麓区向洋町中1-4-130
			-102
		(72)発明者	吉野 広祐
		,	大阪府吹田市山田西 2 - 8 - A 9 - 10l
		(72)発明者	上村開始
			兵庫県尼崎市東難波町 4-21-35-320
		(72)発明者	古川 義一
			大阪府大阪市天王寺区上本町8-3-23
		(74)代理人	

(54) 【発明の名称】 苦味隠蔽されたマレイン酸トリメプチン含有製剤

(57)【要約】

【目的】 苦味が隠蔽され、服用容易なマレイン酸トリメブチン含有経口投与製剤を提供しようとするものである。

【構成】 マレイン酸トリメブチンが、水不溶性高分子を結合剤として造粒され、所望により撥水性塩を配合されてなる苦味隠蔽製剤。

【効果】 マレイン酸トリメブチン特有の苦味が隠蔽され、しびれ感も軽減された服用容易な経口投与製剤が得られる。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 マレイン酸トリメブチンが水不溶性高分子を結合剤として造粒されてなる苦味隠蔽製剤。

【請求項2】 マレイン酸トリメブチンが水不溶性高分子を結合剤とし、撥水性塩と共に造粒されてなる請求項1記載の製剤。

【請求項3】 マレイン酸トリメブチン1重量部に対し、水不溶性高分子が0.01~0.5重量部配合されてなる請求項1記載の製剤。

【請求項4】 マレイン酸トリメブチン1重量部に対し、水不溶性高分子が0.01~0.5重量部、撥水性塩が0.01~0.7重量部配合されてなる請求項2記載の製剤。

【発明の詳細な説明】

治療薬として優れた医薬品である。

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、マレイン酸トリメブチン含有製剤に関する。

[0002]

【従来の技術】マレイン酸トリメブチンは、中枢を介さず消化管平滑筋に直接作用して、食道から大腸までの消 20化管運動異常を改善し、慢性胃炎における消化器症状(腹部疼痛、悪心、腹部膨満感)や過敏性腸症候群等の

【0003】しかしながら、マレイン酸トリメブチンは 非常に強い苦味と収れん性のあるしびれ感を有し、服用 を容易にするためには、この苦味を防止することが望ま れていた。

【0004】一般的な苦味防止法としてはフィルムコーティングがあるが、これは錠剤に適した方法であり、顆粒剤や細粒剤などの粒状製剤では、フィルムコーティン 30 がは工程の煩雑さに加え収率の低下や摩損の問題があり最良の方法とは言い難い。また、マイクロカプセル化による方法は、単一成分で散剤や細粒剤とするには適しているが、他の活性成分と配合した製剤では製造性やコスト面で難点がある。

【0005】更に、薬物の矯味方法として、マスキング 剤を添加あるいはコーティングする方法も数多く知られ ている(特開昭63-258809号、特開平01-1 00116号、同03-130214号、同04-31 2523号等)が、これらの方法によっても、マスキン 40 グ剤の添加だけでは防止や抑制が充分でない場合や、顆 粒剤や細粒剤などの粒状製剤では、フィルムコーティン グは工程の煩雑さに加え収率の低下や摩損の問題があ り、最良の方法とは言い難いのが現状である。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、苦味が隠蔽され、服用容易なマレイン酸トリメブチン含有経口投与 製剤を提供しようとするものである。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、マレイン 50

酸トリメブチンの苦味隠蔽方法について鋭意研究を重ねた結果、マレイン酸トリメブチンをエチルセルロース溶液を用いて湿式造粒したところ、得られた粒状物は苦味がなく、苦味隠蔽製剤となし得ること、更に該粒状物に撥水性塩を配合して同様に湿式造粒したところ苦味隠蔽効果が増強されることを見出し、本発明を完成したものであって、かかる知見に基づく本発明は、マレイン酸トリメブチンが水不溶性高分子を結合剤として造粒されてなる苦味隠蔽製剤である。

2

【0008】本発明の製剤において、結合剤として用いられる水不溶性高分子としては、薬物もしくは製剤の口中での崩壊を抑制し、製剤技術の分野で通常、水に溶解し難い高分子物質として知られているものであれば、いずれも好適に用いることが出来、例えば、水不溶性セルロース誘導体、水不溶性ビニル誘導体及び水不溶性アクリル酸系ポリマー等から選ばれる1種又は2種以上があげられる。

【0009】水不溶性セルロース誘導体の例としては、セルロースに含まれる水酸基の一部又は全部がエチル基で置換されたエチルセルロース等のセルロースエステル類化合物、酢酸セルロース等のセルロースエステル類化合物の他、胃溶性重合体である、ベンジルアミノメチルセルロース、ジエチルアミノメチルセルロース、ピペリジル・エチル・ヒドロキシ・エチルセルロース等のアミノセルロース類化合物、セルロース・アセテート・ジエチルアミノアセテート等のアミノセルロースエステル類化合物、セルロース・アセテート・ジブチルアミノ・ヒドロキシプロピルエーテル等のアミノセルロースエーテル類化合物等があげられる。

【0010】水不溶性ビニル誘導体の例としては、ポリ酢酸ビニル、ポリ塩化ビニルの他、胃溶性重合体である、ビニルジエチルアミン・ビニルアセテート共重合体、ビニルベンジルアミン・ビニルアセテート共重合体等のビニルアミン類化合物、ポリビニルアセタール・ジメチルアミノアセテート、ピニルピペリジルアセトアセタール・ビニルアセテート、ビニルピペリジルアセトアセタール・ビニルアセテート、ポリビニルアセタール・ジエチルアミノアセテート、ポリジメチルアミノアセタール・ジオチルアミノアセテート、ポリジメチルアミノエチル・メタクリレート等のポリビニルエステル類化合物、ポリジメチルアミノメチルスチレン等のアミノスチレン類化合物等があげられる。

【0011】水不溶性アクリル酸系ポリマーの例としては、胃溶性アクリル酸系ポリマーである、メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸ブチル・メタアクリル酸ジメチルアミノエチル共重合体(例えば、商品名;オイドラギットE、ロームファーマ社製)、pH非依存性アクリル酸系ポリマーである、アクリル酸エチル・メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸塩化トリメチルアンモニウムエチル共重合体(例えば、商品名;オイドラギットR

S、オイドラギットRSL、ロームファーマ社製)、メタアクリル酸メチル・アクリル酸エチル共重合体 (例えば、商品名;オイドラギットNE、ロームファーマ社製)等があげられる。

【0012】これらの内、好ましい水不溶性高分子の具体例としては、エチルセルロース、アクリル酸エチル・メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸塩化トリメチルアンモニウムエチル共重合体、ポリビニルアセタール・ジエチルアミノアセテート等があげられる。

【0013】本発明において、結合剤たる水不溶性高分 10子の使用量は、苦味を隠蔽するに必要な量であって、製剤の消化管内での薬物の吸収を著しく阻害しない程度の量であれば、その範囲内において適宜勘案して使用できるが、例えばその比率を示すとすれば、マレイン酸トリメブチン1重量部に対し、水不溶性高分子が約0.01~0.5重量部、好ましくは約0.03~0.3重量部、とりわけ好ましくは約0.05~0.25重量部、最も好ましくは約0.1~0.2重量部である。

【0014】また、水不溶性高分子と共に、本発明の目的に併用し得る撥水性塩としては、疎水性ないし撥水性 20で製剤に添加可能な塩であればよく、例えばステアリン酸金属塩があげられる。具体的には例えば、ステアリン酸ナトリウム、ステアリン酸カリウムなどのステアリン酸アルカリ金属塩、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウムなどのステアリン酸アルカリ土類金属塩があげられる。

【0015】これら撥水性塩の添加がもたらす苦味隠蔽効果の増強作用の根拠は、おそらくこれら塩の添加により、口中での唾液による製剤の濡れが遅延されるためと推測されるので、かかる濡れ遅延効果をもつものであれ 30ば、上記撥水性塩以外のものであっても、本発明の目的に十分使用可能となるものであり、例えば、常温で固体の高級炭化水素、高級脂肪酸、高級アルコール、各種動植物硬化油なども使用することが出来る。

【0016】本発明において、撥水性塩の使用量は、製剤の消化管内での薬物の吸収を著しく阻害しない程度の量であれば、その範囲内において適宜勘案して使用できるが、例えばその比率を示すとすれば、マレイン酸トリメブチン1重量部に対し、撥水性塩が約0.01~0.7重量部、好ましくは約0.05~0.5重量部、とりわけ好ましくは約0.1~0.4重量部、最も好ましくは約0.2~0.3重量部である。

【0017】本発明の苦味隠蔽されたマレイン酸トリメブチン製剤は、湿式造粒法等の常法により製造することが出来、マレイン酸トリメブチン、必要に応じ撥水性塩、更に所望に応じて苦味隠蔽効果を阻害しない程度の量の賦形剤、崩壊剤等、通常この分野で使用される各種製剤添加剤を混合し、水不溶性高分子溶液を加えて粒状物とすることが出来る。

【0018】例えば各成分を捏和した後、網式製粒機、

円筒製粒機、トーネードミル、スクリュー造粒機、アレキサンダー・マシン等の押出造粒機にかけて粒状物とするか、或いは回転ドラムないし回転パン中の各成分の粉体に結合剤溶液を噴霧して造粒するいわゆる転動造粒により粒状物としてもよく、流動層乾燥機中で各成分を流動させつつ結合剤溶液を噴霧する流動層造粒法により粒状物としてもよい。

【0019】賦形剤としては、例えば結晶セルロース、コーンスターチ、小麦デンプン、バレイショデンプン、乳糖、庶糖、グルコース、マンニトール等の糖類、硫酸カルシウム、リン酸カルシウム、沈降炭酸カルシウム、塩化ナトリウム、ホウ酸等があげられる。

【0020】崩壊剤としては例えばデンプン、ヒドロキシプロピルスターチ、カルボキシメチルセルロースおよびそのカルシウム塩、低置換度ヒドロキシプロピルメチルセルロース、イオン交換樹脂、寒天末、結晶セルロース、αーセルロース、架橋ゼラチン、架橋カゼイン等があげられる。

【0021】滑択剤としては、例えばタルク、合成ケイ酸マグネシウム、微粒子性酸化ケイ素、デンプン、ラウリル硫酸ナトリウム、ホウ酸、酸化マグネシウム等があげられる。

【0022】これらの添加物の添加量や添加時期は、製剤技術の分野で常用される知見に基づく範囲であれば、何ら問題なく使用することができる。

【0023】更に、これら賦形剤、崩壊剤等の添加量や添加時期も、製剤技術の分野で常用される知見に基づく範囲であれば、何ら問題なく使用することができ、結合剤の濃度や使用する溶媒も製剤技術の分野で常用される知見に基づく範囲であれば、何ら問題なく使用することができる。

【0024】かくして得られる粒状物は、日本薬局方に 規定される顆粒剤または細粒剤に該当する程度の形状と すればよいが、もとよりこれに限定されず、適宜所望の 粒径に加工することが可能である。

【0025】本発明の製剤は、そのままで、あるいは制酸剤成分及び健胃成分等を含有した一種または二種以上の粒状物を混合して総合胃腸薬、健胃薬、消化薬、整腸薬及び止瀉薬とすることが出来る。

【0026】以下に実験例及び実施例をあげて更に詳細 に本発明を説明するが、本発明はこれらに限られるもの ではない。

[0027]

【作用】

実験例1

(目的) 水不溶性高分子を結合剤とし、撥水性塩と共に造粒したマレイン酸トリメブチン含有製剤の苦味隠蔽効果及び口中感触の良否を調べる。

【0028】 (使用製剤)

[0 ◆ ◆ ○ 本発明の製剤:後記実施例 1 ~ 3 記載の製剤

②対照製剤:後記比較例1記載の製剤

* [0029]

下記表1に配合成分の比較を示す。

【表1】

配合成分	配合量 (mg)			
HL 13 IX, 77	実施 1	実施 2	実施 3	比較 1
マレイン酸トリメブチン D-マンニトール ステアリン酸マグネシウム エチルセルロース オイドラギットRS (商品名) ヒドロキシプロピルセルロース	1 0 0 3 8 5	1 0 0 3 6 0 2 5 1 5	1 0 0 3 6 0 2 5 1 5	1 0 0 3 5 0 2 5 — 2 5
ät		5 (0	

【0030】 (実験方法) 健康な成人20人を選択し、 本発明の製剤及び対象製剤の一回服用量 (1.4g) を 口中に30秒間含んだ後、吐き出し、服用時の苦味及び しびれ感を調べた。

※【0031】(結果)結果を表2に示す。

2

0

[0032]

【表2】

苦味・しびれ感の評価	人 数			
日外・して北殿の計画	実施し	実施 2	実施 3	比較1
ほとんど苦味を感じない わずかに苦味を感じる 強く苦味を感じる	1 \$ 5 0	1 8 2 0	1 8 2 0	0 3 1 7
ほとんどしびれ感を感じない	16	18	18	0

【0033】本試験結果より、結合剤として水不溶性高 分子(例えば、エチルセルロース、オイドラギットRS 〔商品名〕) を用いることにより、マレイン酸トリメブ チン特有の苦味、しびれ感が軽減され、更にステアリン 30 酸マグネシウム等の撥水性塩と共に造立することにより 苦味隠蔽効果、しびれ感軽減効果は増強され、良好な製 剤が得られることがわかる。また、比較例より結合剤と してヒドロキシプロピルセルロース等の水溶性髙分子を 用いると、ステアリン酸マグネシウムと共に造立しても 苦味隠蔽効果、しびれ感軽減効果は生じないことがわか

わずかにしびれ怒を感じる

強くしびれ感を感じる

【0034】実験例2

2

(目的) 水不溶性高分子を結合剤とし、撥水性塩と共に 造粒したマレイン酸トリメブチン含有製剤に、他の成分 を加え、総合胃腸薬としたときの苦味隠蔽効果及びロ中 感触の良否を調べる。

2

18

【0035】 (使用製剤)

●本発明の製剤:後記実施例7記載の製剤

②対照製剤:後記比較例2~3記載の製剤

下記表3に配合成分の比較を示す。

[0036]

【表3】

_	
1	

	1			
	配合成分	配	合 量	(mg)
L		実施 7	比較2	比較3
類粒A	マレイン酸トリメプチン Dーマンニトール アスパルテーム ステアリン酸マグネシウム エチルセルロース ポリビニルピロリドン	1 0 0 3 5 0 1 0 2 5 1 5	1 0 0 3 5 0 1 0 2 5 —	1 0 0 3 5 0 1 0 2 5
類 粒 B	炭酸カルシウム 炭酸水素ナトリウム メタケイ酸アルミン酸マグネシウム D-マンニトール カルメロースカルシウム ポリビニルピロリドン	2 0 0 1 0 0 8 0 4 5 2 5 5 0	2 0 0 1 0 0 8 0 4 5 2 5 5 0	2 0 0 1 0 0 8 0 4 5 2 5 6 5
額粒C	甘草末 ビオヂアスターゼ 2000 リパーゼ AP6 ロートエキス3倍散 D-マンニトール ヒドロキシプロピルセルロース	5 0 4 0 1 5 3 0 2 5 3 1 2	5 0 4 0 1 5 3 0 2 5 3 1 2	5 0 4 0 1 5 3 0 2 5 3 1 2
	at		1 4 0 0	

【0037】(実験方法)健康な成人20人を選択し、本発明の製剤及び対象製剤の一回服用量(1.4g)を口中に30秒間含んだ後、吐き出し、服用時の苦味及びしびれ感を調べた。

*【0038】(結果)結果を表4に示す。 【0039】 【表4】

苦味・しびれ感の評価	人数		
日外・しひれ畝の許爾	実施 7	比較2	比較3
ほとんど苦味を感じない	1 8	0	0
わずかに苦味を感じる	2	5	3
強く苦味を感じる	0	1 5	1 7
ほとんどしびれ感を感じない	1 8	0	0
わずかにしびれ感を感じる	2	2	3
強くしびれ感を感じる	0	1 8	1 7

【0040】本試験結果より、結合剤としてエチルセルロース等の水不溶性高分子を用い、ステアリン酸マグネシウム等の撥水性塩と共に造立して得られたマレイン酸トリメブチン含有製剤を含む総合胃腸薬は、マレイン酸トリメブチン特有の苦味、しびれ感が軽減され、服用容40易な製剤が得られたことがわかる。

[0041]

【実施例】

実施例1

マレイン酸トリメプチン(200g)、Dーマンニトール(770g)に、エチルセルロース(30g)のエタノール溶液を加えて造粒し、この造粒物をファイン・ディスク・ペレッター(不二パウダル製、PV-5型)にて押し出し製粒を行い、マレイン酸トリメブチン含有顆粒を得た。

【0042】実施例2

マレイン酸トリメブチン(200g)、Dーマンニトール(720g)、ステアリン酸マグネシウム(50g)に、エチルセルロース(30g)のエタノール溶液を加えて造粒し、この造粒物をファイン・ディスク・ペレッター(不二パウダル製、PV-5型)にて押し出し製粒を行い、マレイン酸トリメブチン含有顆粒を得た。

【0043】実施例3

マレイン酸トリメプチン(200g)、Dーマンニトール(720g)、ステアリン酸マグネシウム(50g)に、アクリル酸エチル・メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸塩化トリメチルアンモニウムエチル共重合体(商品名;オイドラギットRS、ロームファーマ社製)(30g)のエタノール溶液を加えて造粒し、この造粒50物をファイン・ディスク・ペレッター(不二パウダル

製、PV-5型) にて押し出し製粒を行い、マレイン酸 トリメブチン含有顆粒を得た。

【0044】実施例4

マレイン酸トリメブチン(200g)、D-マンニトー ル (720g)、ステアリン酸カルシウム (50g) に、エチルセルロース (30g) のエタノール溶液を加 えて造粒し、この造粒物をファイン・ディスク・ペレッ ター (不二パウダル製、PV-5型) にて押し出し製粒 を行い、マレイン酸トリメブチン含有顆粒を得た。

【0045】実施例5

マレイン酸トリメブチン(200g)、D-マンニトー ル(720g)、ステアリン酸カルシウム(50g) に、アクリル酸エチル・メタアクリル酸メチル・メタア クリル酸塩化トリメチルアンモニウムエチル共重合体 (商品名:オイドラギットRS、ロームファーマ社製) (30g)のエタノール溶液を加えて造粒し、この造粒 物をファイン・ディスク・ペレッター(不二パウダル 製、PV-5型)にて押し出し製粒を行い、マレイン酸 トリメブチン含有顆粒を得た。

【0046】実施例6

マレイン酸トリメブチン(200g)、Dーマンニトー ル (720g)、ステアリン酸マグネシウム (50g) に、ポリビニルアセタール・ジエチルアミノアセテート (30g)のエタノール溶液を加えて造粒し、この造粒 物をファイン・ディスク・ペレッター(不二パウダル 製、PV-5型)にて押し出し製粒を行い、マレイン酸 トリメブチン含有顆粒を得た。

*【0047】実施例7

(1) マレイン酸トリメプチン (200g)、D-マン ニトール (700g)、アスパルテーム (20g)、ス テアリン酸マグネシウム (50g) に、エチルセルロー ス(30g)のエタノール溶液を加えて造粒し、この造 粒物をファイン・ディスク・ペレッター(不二パウダル 製、PV-5型)にて押し出し製粒を行い、マレイン酸 トリメブチン含有顆粒(顆粒Aと称する)を得た。

10

【0048】 (2) 炭酸カルシウム (400g) 、炭酸 10 水素ナトリウム (200g)、メタケイ酸アルミン酸マ グネシウム(160g)、D-マンニトール(90 g)、カルメロースカルシウム(50g)に、ポリビニ ルピロリドン (100g) の30%エタノール溶液を用 いて、上記(1)と同様に実施することにより顆粒(顆 粒Bと称する)を得た。

【0049】 (3) 甘草末 (100g) 、ビオヂアスタ ーゼ2000 (80g)、リパーゼAP6 (30g)、 ロートエキス3倍散(60g)、D-マンニトール(5 06g) に、ヒドロキシプロピルセルロース (24g) 20 のエタノール溶液を用いて、上記(1)と同様に実施す ることにより顆粒(顆粒Cと称する)を得た。

【0050】(4)得られた顆粒A、顆粒B及び顆粒C を1:1:0.8で混合することにより表5記載の総合 胃腸薬を得た。

[0051]

【表 5】

<u> </u>		
	配合成分	配合量(mg)
顆粒 A	マレイン酸トリメプチン Dーマンニトール アスパルテーム ステアリン酸マグネシウム エチルセルロース	1 0 0 3 5 0 1 0 2 5 1 5
顆粒B	炭酸カルシウム 炭酸水素ナトリウム メタケイ酸アルミン酸マグネシウム Dーマンニトール カルメロースカルシウム ポリビニルピロリドン	2 0 0 1 0 0 8 0 4 5 2 5 5 0
顆粒C	甘草末 ビオヂアスターゼ 2000 リパーゼ AP6 ロートエキス3倍散 Dーマンニトール ヒドロキシプロピルセルロース	5 0 4 0 1 5 3 0 2 5 3 1 2
	B†	1400

【0052】実施例8

(1) マレイン酸トリメブチン (200g)、キシリト ール (700g)、アスパルテーム (20g)、ステア リン酸マグネシウム (50g) に、アクリル酸エチル・ メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸塩化トリメチル 50 出し製粒を行いマレイン酸トリメブチン含有顆粒 (顆粒

アンモニウムエチル共重合体(商品名:オイドラギット RS、ロームファーマ社製) (30g) のエタノール溶 液を加えて造粒し、この造粒物をファイン・ディスク・ ペレッター(不二パウダル製、PV-5型)にて、押し

(7)

Aと称する)を得た。

【0053】(2)酸化マグネシウム(200g)、炭 酸水素ナトリウム (200g)、ケイ酸アルミン酸マグ ネシウム (360g)、D-マンニトール (90g)、 カルメロース (50g) に、ヒドロキシプロピルセルロ ース (100g) の30%エタノール溶液を用いて、上 記(1)と同様に実施することにより顆粒(顆粒Bと称 する)を得た。

【0054】(3)甘草末(100g)、ニガキ末(1 00g)、ケイヒ末(100g)、ロートエキス3倍散 10 い」者が17名、「わずかにしびれ感を感じる」者が3 (60g)、D-マンニトール (416g) に、ヒドロ キシプロピルセルロース (24g) のエタノール溶液を 用いて、上記(1)と同様に実施することにより顆粒 *

* (顆粒Cと称する) を得た。

【0055】(4)得られた顆粒A、顆粒B及び顆粒C を1:1:0.8で混合することにより表6記載の総合 胃腸薬を得た。

12

【0056】なお、得られた総合胃腸薬を、上記実験例 2と同様にして実験したところ、苦味の評価は、「ほど んど苦味を感じない」者が16名、「わずかに苦味を感 じる」者が4名、「強く苦味を感じる」者が0名であ り、しびれ感の評価は、「ほどんどしびれ感を感じな 名、「強くしびれ感を感じる」者が0名であった。

[0057]

【表 6】

	配合成分	配合量(mg)
類粒A	マレイン酸トリメプチン キシリトール アスパルテーム ステアリン酸マグネシウム オイドラギットRS (商品名)	1 0 0 3 5 0 1 0 2 5 1 5
顆粒 B	酸化マグネシウム 炭酸水素ナトリウム ケイ酸アルミン酸マグネシウム Dーマンニトール カルメロース ヒドロキシプロピルセルロース	1 0 0 1 0 0 1 8 0 4 5 2 5 5 0
顆粒C	甘草末 ニガキ末 ケイヒ末 ロートエキス3倍散 Dーマンニトール ヒドロキシプロピルセルロース	5 0 5 0 5 0 3 0 2 0 8 1 2
	BH BH	1400

【0058】実施例9

(1) マレイン酸トリメブチン (200g)、Dーマン ニトール (700g)、アスパルテーム (20g)、ス テアリン酸マグネシウム (50g) に、ポリビニルアセ タールジエチルアミノアセテート (30g) のエタノー ル溶液を加えて造粒し、この造粒物をファイン・ディス ク・ペレッター(不二パウダル製、PV-5型)にて、 押し出し製粒を行いマレイン酸トリメブチン含有顆粒 (顆粒Aと称する)を得た。

【0059】(2)炭酸カルシウム(200g)、炭酸 水素ナトリウム(200g)、ケイ酸アルミン酸マグネ シウム (360g)、D-マンニトール (90g)、カ ルメロースカルシウム (50g) に、ポリビニルピロリ ドン(100g)の30%エタノール溶液を用いて、上 記(1)と同様に実施することにより顆粒(顆粒Bと称 する)を得た。

【0060】(3)甘草末(100g)、ケイヒ末(1

00g)、センブリ末(100g)、ロートエキス3倍 散 (60g)、D-マンニトール (416g) に、ヒド ロキシプロピルセルロース (24g) のエタノール溶液 を用い、上記(1)と同様に実施することにより顆粒 (顆粒Cと称する)を得た。

【0061】(4)得られた顆粒A、顆粒B及び顆粒C を1:1:0.8で混合することにより表7記載の総合 胃腸薬を得た。

【0062】なお、得られた総合胃腸薬を、上記実験例 2と同様にして実験したところ、苦味の評価は、「ほど んど苦味を感じない」者が17名、「わずかに苦味を感 じる」者が3名、「強く苦味を感じる」者が0名であ り、しびれ感の評価は、「ほどんどしびれ感を感じな い」者が18名、「わずかにしびれ感を感じる」者が2 名、「強くしびれ感を感じる」者が0名であった。

[0063]

【表 7】

1	J
1	J

	配合成分	配合量(mg)
顆粒A	マレイン酸トリメプチン D-マンニトール アスパルテーム ステアリン酸マグネシウム ポリビニルアセタールジエチルアミノアセテート	1 0 0 3 5 0 1 0 2 5 1 5
	炭酸カルシウム 炭酸水素ナトリウム ケイ酸アルミン酸マグネシウム D-マンニトール カルメロースカルシウム ポリビニルピロリドン	1 0 0 1 0 0 1 8 0 4 5 2 5 5 0
顆粒C	甘草末 ケイヒ末 センブリ末 ロートエキス 3 倍散 D-マンニトール ヒドロキシプロピルセルロース	5 0 5 0 5 0 3 0 2 0 8 1 2
	āt	1400

【0064】 実施例10

(1) マレイン酸トリメブチン(200g)、Dーマン 20 粒Bと称する)を得た。 ニトール(700g)、アスパルテーム(20g)、ス テアリン酸カルシウム(50g)に、エチルセルロース (30g)のエタノール溶液を加えて造粒し、この造粒 物をファイン・ディスク・ペレッター(不二パウダル 製、PV-5型)にて押し出し製粒を行い、マレイン酸 トリメブチン含有顆粒(顆粒Aと称する)を得た。 粒Bと称する)を得た。 なBと称する)を得た。 なBと称する)を得た。 なBと称する)を得た。 なBと称する)を得た。 なBと称する)を得た。 なことにより顆粒(顆粒

【0065】(2)炭酸カルシウム(400g)、炭酸水素ナトリウム(200g)、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム(160g)、Dーマンニトール(90g)、カルメロースカルシウム(50g)に、ポリビニ 30ルピロリドン(100g)の30%エタノール溶液を用*

*いて、上記(1)と同様に実施することにより顆粒(顆 0、粒Rと称する)を得た

【0066】(3) 甘草末(100g)、ビオヂアスターゼ2000(80g)、リパーゼAP6(30g)、ロートエキス3倍散(60g)、Dーマンニトール(506g)に、ヒドロキシプロピルセルロース(24g)のエタノール溶液を用いて、上記(1)と同様に実施することにより顆粒(顆粒Cと称する)を得た。

【0067】(4)得られた顆粒A、顆粒B及び顆粒Cを1:1:0.8で混合することにより表8記載の総合胃腸薬を得た。

[0068]

【表 8】

	7/0エクノール俗似を用す 【衣 0】	
L	配合成分	配合量(mg)
顆粒A	マレイン酸トリメプチン D - マンニトール アスパルテーム ステアリン酸カルシウム エチルセルロース	1 0 0 3 5 0 1 0 2 5 1 5
類粒 B	炭酸カルシウム 炭酸水素ナトリウム メタケイ酸アルミン酸マグネシウム Dーマンニトール カルメロースカルシウム ポリビニルピロリドン	2 0 0 1 0 0 8 0 4 5 2 5 5 0
類粒C	甘草末 ビオヂアスターゼ 2000 リパーゼ AP6 ロートエキス3倍散 Dーマンニトール ヒドロキシプロピルセルロース	5 0 4 0 1 5 3 0 2 5 3 1 2
	81	1 4 0 0

ール(700g)、アスパルテーム(20g)、ステアリン酸カルシウム(50g)に、アクリル酸エチル・メタアクリル酸メチル・メタアクリル酸塩化トリメチルアンモニウムエチル共重合体(商品名:オイドラギットRS、ロームファーマ社製)(30g)のエタノール溶液を加えて造粒し、この造粒物をファイン・ディスク・ペレッター(不二パウダル製、PV-5型)にて、押し出し製粒を行いマレイン酸トリメブチン含有顆粒(顆粒Aと称する)を得た。

【0070】(2)酸化マグネシウム(200g)、炭 10酸水素ナトリウム(200g)、ケイ酸アルミン酸マグネシウム(360g)、Dーマンニトール(90g)、カルメロース(50g)に、ヒドロキシプロピルセルロース(100g)の30%エタノール溶液を用いて、上*

*記(1) と同様に実施することにより顆粒(顆粒Bと称する)を得た。

16

【0071】(3) 甘草末(100g)、ニガキ末(100g)、ケイヒ末(100g)、ロートエキス3倍散(60g)、Dーマンニトール(416g)に、ヒドロキシプロピルセルロース(24g)のエタノール溶液を用いて、上記(1)と同様に実施することにより顆粒(顆粒Cと称する)を得た。

【0072】(4)得られた顆粒A、顆粒B及び顆粒Cを1:1:0.8で混合することにより表9記載の総合胃腸薬を得た。

[0073]

【表9】

	配合成分	配合量(mg)
顆 粒 A	マレイン酸トリメプチン キシリトール アスパルテーム ステアリン酸カルシウム オイドラギットRS (商品名)	1 0 0 3 5 0 1 0 2 5 1 5
類粒B	酸化マグネシウム 炭酸水素ナトリウム ケイ酸アルミン酸マグネシウム D-マンニトール カルメロース ヒドロキシブロピルセルロース	1 0 0 1 0 0 1 8 0 4 5 2 5 5 0
類粒C	甘草末 ニガキ末 ケイヒ末 ロートエキス 3 倍散 D - マンニトール ヒドロキシプロピルセルロース	5 0 5 0 5 0 3 0 2 0 8 1 2
	8t	

【0074】実施例12

(1) マレイン酸トリメブチン(200g)、Dーマンニトール(700g)、アスパルテーム(20g)、ステアリン酸カルシウム(50g)に、ポリビニルアセタール・ジエチルアミノアセテート(30g)のエタノール溶液を加えて造粒し、この造粒物をファイン・ディスク・ペレッター(不二パウダル製、PV-5型)にて、押し出し製粒を行いマレイン酸トリメブチン含有顆粒(顆粒Aと称する)を得た。

【0075】(2)炭酸カルシウム(200g)、炭酸水素ナトリウム(200g)、ケイ酸アルミン酸マグネシウム(360g)、Dーマンニトール(90g)、カルメロースカルシウム(50g)に、ポリビニルピロリドン(100g)の30%エタノール溶液を用いて、上

記(1) と同様に実施することにより顆粒(顆粒Bと称する)を得た。

【0076】(3) 甘草末(100g)、ケイヒ末(100g)、センブリ末(100g)、ロートエキス3倍散(60g)、Dーマンニトール(416g)に、ヒドロキシプロピルセルロース(24g)のエタノール溶液を用い、上記(1)と同様に実施することにより顆粒(顆粒Cと称する)を得た。

【0077】(4)得られた顆粒A、顆粒B及び顆粒Cを1:1:0.8で混合することにより表10記載の総合胃腸薬を得た。

[0078]

【表10】

	配合成分	配合量(mg)	
顆粒 A	マレイン酸トリメプチン D-マンニトール アスパルテーム ステアリン酸カルシウム ポリピニルアセタールジエチルアミノアセテート	1 0 0 3 5 0 1 0 2 5 1 5	
顆粒 B	炭酸カルシウム 炭酸水素ナトリウム ケイ酸アルミン酸マグネシウム D-マンニトール カルメロースカルシウム ポリビニルピロリドン	1 0 0 1 0 0 1 8 0 4 5 2 5 5 0	
額粒C	甘草末 ケイヒ末 センブリ末 ロートエキス 3 倍散 D-マンニトール ヒドロキシプロピルセルロース	5 0 5 0 5 0 3 0 2 0 8 1 2	
	8f	1 4 0 0	

【0079】比較例1

マレイン酸トリメブチン(200g)、Dーマンニトー 20 ル (700g)、ステアリン酸マグネシウム (50g) に、ヒドロキシプロピルセルロース (50g) のエタノール溶液を加えて造粒し、この造粒物をファイン・ディスク・ペレッター (不二パウダル製、PV-5型) にて押し出し製粒を行い、マレイン酸トリメブチン含有顆粒を得た。

【0080】比較例2

(1) マレイン酸トリメブチン(200g)、Dーマンニトール(700g)、アスパルテーム(20g)、ステアリン酸マグネシウム(50g)に、ポリビニルピロ 30リドン(30g)のエタノール溶液を加えて造粒し、この造粒物をファイン・ディスク・ペレッター(不二パウダル製、PV-5型)にて、押し出し製粒を行いマレイン酸トリメブチン含有顆粒(顆粒Aと称する)を得た。【0081】(2)炭酸カルシウム(400g)、炭酸水素ナトリウム(200g)、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム(160g)、Dーマンニトール(90g)、カルメロースカルシウム(50g)に、ポリビニルピロリドン(100g)の30%エタノール溶液を用いて、上記(1)と同様に実施することにより顆粒(顆 40粒Bと称する)を得た。

【0082】(3) 甘草末(100g)、ビオヂアスターゼ2000(80g)、リパーゼAP6(30g)、ロートエキス3倍散(60g)、Dーマンニトール(506g)に、ヒドロキシプロピルセルロース(24g)のエタノール溶液を用いて、上記(1)と同様に実施することにより顆粒(顆粒Cと称する)を得た。

【0083】(4)得られた顆粒A、顆粒B及び顆粒Cを1:1:0.8で混合することにより総合胃腸薬を得た。

【0084】比較例3

(1) マレイン酸トリメブチン(200g)、Dーマンニトール(700g)、アスパルテーム(20g)、ステアリン酸マグネシウム(50g)、炭酸カルシウム(400g)、炭酸水素ナトリウム(200g)、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム(160g)、Dーマンニトール(90g)、カルメロースカルシウム(50g)に、ポリビニルピロリドン(130g)の30%エタノール溶液を加え造粒し、この造粒物をファイン・ディスク・ペレッター(不二パウダル製、PV-5型)にて、押し出し製粒を行いマレイン酸トリメブチン含有顆粒(顆粒A+Bと称する)を得た。

【0085】(2)甘草末(100g)、ビオヂアスターゼ2000(80g)、リパーゼAP6(30g)、ロートエキス3倍散(60g)、Dーマンニトール(506g)に、ヒドロキシプロピルセルロース(24g)のエタノール溶液を用いて、上記(1)と同様に実施することにより顆粒(顆粒Cと称する)を得た。

【0086】(3)得られた顆粒A+B及び顆粒Cを2:0.8で混合することにより総合胃腸薬を得た。 【0087】

【発明の効果】結合剤として水不溶性高分子を用い、撥水性塩を配合することによりマレイン酸トリメブチン特有の苦味が隠蔽され、しびれ感も軽減され、服用容易な経口投与製剤が得られる。